PREPARATION OF 11PHTHALAZONE DERIVATIVE HAVING AROMATIC RESIDUE SUBSTITUENT AT 22POSITION

Publication number: JP55098169 Publication date: 1980-07-25

Inventor: ISHIKAWA MASAYUKI; TANAKA HIROMICHI; EGUCHI

MASAO; ITOU SHIGERU; TAKASHIMA YOSHIMI;

KOBAYASHI MASAHIKO

Applicant: MASAYUKI ISHIKAWA

Classification:

- international: C07D237/32; A61K31/50; A61K31/502; A61P7/02;

A61P9/08; A61P9/10; C07D401/04; C07D237/00; A61K31/50; A61K31/502; A61P7/00; A61P9/00; C07D401/00; (IPC1-7): A61K31/50; C07D237/32;

C07D401/04

- european:

Application number: JP19790005539 19790123 **Priority number(s):** JP19790005539 19790123

Report a data error here

Abstract of **JP55098169**

PURPOSE:To obtain the title partly novel compound useful for preventing and treating ischemic cerebral blood vessel diseases, as a blood vessel smooth muscle relaxant or thromboxane biosynthesis inhibitor, by reacting 3-hydroxyphthalide derivative with a hydrazine derivative. CONSTITUTION:A hydroxyphthalide derivative of formula I (R1, R2, and R3 are alkyl groups) is reacted with a hydrazine derivative of formula II [R is formula III (R4 is H or alkoxy group; R5 is group R4, halogen, or alkyl group; R6 is group R5, OH, COOH, NO2, NH2, or alkoxycarbonyl group), formula IV (R7 is H or lower alkyl group)], and if necessary esterified, reduced, or diazotized to give the partly novel 1-phthalazone derivative of formula V. The resulting compound is useful for preventing and treating ischemic cerebral blood vessel or heart diseases, and blood vessel diseases. Particularly, the compound, wherein R is formula III, R4 and R5 are H, and R6 is the group except R5, is novel.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特

⑩ 公開特許公報(A)

昭55

©Int. CL³ C 07 D 237/32 401/04 // A 61 K 31/50

凝別記号

AAY

ABR

庁内整理番号 7431-4C

❸公開 昭和55年

5670-4C

発明の数 2 審査請求 未計

(C 07 D 401/04 213/00 237/00)

②2位が芳香族残基により置換された1-フタラゾン誘導体の製法

願 昭54—5539

磐出 願 昭54(1979)1月23日

②発明 者石川正幸

東京都世田谷区赤堤3丁目14の

13

少発 明 者 田中博道

野田市山崎246 の**2**10

②発 明 者 江口征夫

于葉市稲毛海岸

⑩出 願 人 石川正幸

東京都世田谷区

13

砂代 環 人 弁理士 小林正

朔 觚 暑

発明の名称

2 位が芳智炭製基により置換された 1 ーフタラゾン誘導体の製法

物許請求の範囲

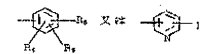
②特

5. 一般武

(式中 B₁、B₂ 及び B₃ は後記の意味を有する)で 表わされる3ーヒドロキシフタライド誘導体化、 一般式

NEONH-B

(共中Rは後記の意味を有する)で扱わされる セドラシン誘導体を作用させ、所望によりエス (式中 B1、B2 及び B, は 両 − いてルキル蓋を無脒し、B



一般式

R₃000

特斯

フェニル当を意味する)で果むされるイーファ ラゾン誘導体。

発明の評解な説明

本器明练。一般实

(式中 Bz、Bz 及び Bz は 両一でも異なつてもよい アルキル数、好ましくは仮数アルキル基を意味 し、 8 は当

B. は水素原子又はアルコキン糖、B. は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基又はアルコキン糖、B. は水素原子、ハロゲン原子、アルキル塞、アルコキン糖、水酸性、カルボキシル薬、ニトロ
基、フミノ基又はアルコキシカルボニル基、B.

- 3 -

NN2NH --- R --- HN2NN

(式中 8 は前端の無味を有する)で表わされる ヒドラジン誘導体を作用させ、所襲によりエス テル化、厳元义はジアン化することにより、工 集上さらに有利に式しの化合物を製造できるこ とを見出した。

出発物質をして思いられる式 B の化合物は、 (2) の 化合物は、 (2) の 化合物は、 (2) の 和 5 4 年 1 月 2 2 日 何 押 許 出 願 郷 書 匹 銀 収 の 5 法 で ま り 製 返 す る こ と が で き 。 例 え ば 下 記 の も の が 用 い ら れ る 、 6 ー メ ト キ シ カ ル ボ ニ ル ー 3.7 ー ジ メ チ ル ー 3 ・ 7 ー ジ メ チ ル ー 3 ・ 7 ー ジ メ チ ル ー 3 ・ 7 ー ジ メ チ ル ー 3 ー ヒ ド ロ キ シ フ タ ラ イ ド 、 6 ー イ ソ ブ ロ ボ キ ン カ ル ボ ニ ル ー 5.7 ー ジ ス チ ル ー 3 ・ 7 ー シ ス チ ル ー 3 ー ヒ ド ロ キ シ フ タ ラ イ ド 、 6 ー イ ソ ブ ロ ボ キ ン フ タ ラ イ ド 、 6 ー イ ソ ブ ロ ボ キ ン フ タ ラ イ ド 、 6 ー イ ソ ブ ロ ボ キ ン フ タ ラ イ ド 、 6 ー ・ シ ス チ ル ー 3 ー ヒ ド ロ キ シ フ タ ラ イ ド 、 6 ー

は水栗原子又は低級アルキルミ 袋わされる1ーフタラゾン誘さ る。

をもら、アルキルー 3・ ニルー 5・アックイドを破るして ーメチルとに、ファイドを破かって アルチルとに、ファイドを破かって アルー 1 と 1 を 2 の で 1 を 2 の で 2 の で 2 の で 2 の で 3 の で 1 の で 2 の で 3 の で 4 の

R₃000 R₂

(武中島、政及び Ra は前部の 変わされるも一ヒドロキシフ 一般式

- 4 -

記のものが用いられる。フエ カー、カー又はカートリルは mー文はローメトキシフェニ 一、前一叉はpークロロフニ o 一、ヨー又はカープロモフ oー、mー又はwーフルオロ ン、3ークロルー2ーメチル ン、4ークロルー2ーメチル ン、3ークロルー4ーメチル ン。 3.6 ージクロロフエニル - ジクロロフエキルヒドラジ キシフエニルヒドラジン。3 エニルヒドラジン、 3.4.5 -エルヒドラジン、3ーエトロ ン、4ーニトロフエニルヒド ラジノ安息登録、ローヒドラ

ドラジン、 6 ーメチルー 8 ーピリジルヒドラジン及び 2 ーメチルー 8 ーピリジルヒドラジンなど。

ロッド類、ケミストリー・オブ・カーボン・コンパウンズを 1 巻834頁 1 956年、エルセピア・パブリンシング社出版の記載によれば、改式で示されるように3ーヒドロキシフタライト(A)は2ーホルミル安息香酸(B)と豆変異性体の 関係にある。

同様にして式りの化合物は2ーホルミル安息 香酸構造の化合物に異性化し、次いでその構造 で式まのヒドラグン誘導体を仮応するものを考えられる。後つてその反応経過は次式だより示される。

特に共工の化合物を認の形で用いる際には、当 最より多い距離ナトリウムを添加することが好 通である。

目的物質は常法により、例えば熱出文は再結 品法などの操作により容易に単難精製でき、目 的物質の収率は避論盤のもの~80%である。

さらに、Rがニトロフエニル基である式1の化会物を展示するととにより、対応する式1のアミノフエニル化合物が得られる。この選兄は、ペンゼン核に直結するニトロあのアミノ基への展光に直接であることができる。また、Rがカルボキシフェニルサルスをいるとのである。また、Rがカルボキシフェールサルスをいるといるといって、

-- 8 ---

対応する式)のヒドロキン: られる。

式!の化合物はトロンボ: 用及び面智平滑筋弛緩作用: 管練客、虚虚性心疾患及び! びに治療に有用である。

式1の化合物のうち、一!

(数中 Nはヒドロキシフェ・ ニル塩、アミノフェニル基、 ル基又はアルコキシカルボ・

拵Ⅱ

ら反る物をも時間煮沸煮流させる。反応移 液を放在下に緩縮したのち水で増聚し、希場酸 で場験性となし、エチルで抽出で乾燥 エーチル細出液を無水能酸マグネンウムで乾燥 し、エーチルを留去し、残害物をエタノールー カーペキサンから再結晶すると、融点138~ 1395℃のフーエトキシカルポニルー 4,8 ー ジメチルー 2 ー フエニルー 1 ー フタラゾン 2 0 4 タが称られる。 収率はフタライドに対し超齢 費の6 2 5 % である。

突施例 2

(a) 7 ーエトキシカルボニルー 6,8 ーツメチルー 2 ー (p ーカルボキンフエニル) ー 1 ーフタ ラソンの製造:

6ーエトキシカルボニルー 5,7 ージメナルー、5 ーヒドロキシフタライド 1 2 5 3、 リーヒドラシノ安息脊酸 1.3 7 3 及びエタノール 5 0 がから成る混合物を 5 時間 新沸 選びさせる。 次いで被圧下にエタノールを留去することにより反応法を認給したの 5 水で揺取し、希脳酸で弱酸性をなし、酢酸エチルで排出する。酢酸エチル

-- 11 ---

ラソン(108(理論能の84%)が得られる。 このものは下記の構造式で表わされる。

→メヌベクトル: m/0 394(以 ゚)

NMR スペクトル: ま (ppm . CDC1; 中で側定)

1.43(6日、三重線)、2.48(3日、単一線)、2.9B(3日、単一線)、4.43(2日、四重線)、4.50(2日、四重線)、7.44(1日、単一線)、7.78(2日、二重線)、8.19(1日、単一線)、8.24(2月、二重線)

实施例 3

抽出液を芒硝で乾燥し、額削物をエタノールから再結晶す
~256℃のアーエトキシカ
シメチルー2~(ローカルボ
1ーフクラゾンし1~59(
が得られる。

- 12 -

3 G MB から 成る混合物を 5 明 次いで 密朝を留出し、 りかがれ 水ルムを選し、 しっかがれ を通し、 しっかがられる をなり、 ないののであれる をなり、 ないののである。 1 5 1 でのフーエト メランン 1 4 6 9 (理論量で れる。

マススペクトル: m/e 3.6

NMR スペクトル: & (ppm 1,45(3H、三重線)、; 290(8H、単一線)、; 7,49(1H、単一線)、;

(n)により得られたアーエ

6,8 - ジメチル-2-(p.

一 1 ーフタラソンを希塩酸:

ム室用いて常設によりシア:

酸を添加し、水浴上で10~

加熱するなとはより、酸症

℃~酢酸エチルーューヘキャ

アーエトキシカルボニルー.

ー(p -- とドロギシフェニ:

ンが56%の収銀で得られる

辯

マススペクトル: m/e る37 (m[†])、308、292 WMR スペクトル: f (ppm, CDCl₁中で測定)

142(3月、三重級)、2.43(3月、単一級)、289(3月、単一級)、3.22(2月、ブロッド単一級)、4.46(2月、四軍級)、6.71(2月、二重級)、7.86(1日、単一級)、8.08(1日、単一級)

(ci 7 ーエトキシカルボニルー 6,8 ージメチルー 2 ー(g ーヒドロキシフエニル) ー 1 ーフタ ラブンの製造:

- 16 -

-- 15 --

架舶例4~16

英施例1、2回文は3回様に操作して、6ーエトキシカルボニルー5,7ージメチルー3ーとドロキシファライドに、次提に示す此事の化合物をそれぞれ作用させると、共1aで表わされる目的生成物が理論最の53~30%の収率で得られる。

p = クロロフエエルヒ 3 4 - 01 -ドラジン 商ーメトキシフエニル 9 3-CH_a(ヒドラジン ・・p-メトキシフエニル 10 4 - CP₃O とドラジン p - プロモフエニルビ 11 4 -3r-トラシン 3ークロルールーメデ 12 ルフエニルヒドラジン 3,4ージメトキシフェ 1.5 ニルヒドラジン 3,4,5ートリメトキン 14 フエニルビドラジン

へもせい

試験例

プロスメグランジン部合成盟署作用の検定: 血小板約10°/㎜。個を含有する飛帶血小板 浮遊族 2 stに、実施例 1 の化合物 2 1 as のジ メラルスルホキシド100 46中の器額を加え。 37℃で2分間インキエベイトしたのち。[| -Mc] アラキドン酸 2 x civを加えてすらに 37 ℃で20分闘インキュペイトする。次いでほり 規定塩酸、メダノール及び酢酸エデルの混合液 (容量比1:1:4)を用いて混合物のa5値 を弱微性となし、エチルユーテルで油出する。 エーテル抽出液を芒硝で乾燥したのも窒素ガス 雰囲気中でエーテルを蒸発させ、残留物をシリ カゲル薄層プレート上に塗布する。薄層プレー トをイソオクタン、酢酸エチル、酢酸及び水か ち成る混合液(容量比5 1 11 12 1 10)で 展開したのち、薄層クロマトスキャンナーを用 いてクロマトグラムの放射能を測定する。アラ キドン酸&びそれぞれのブロスタグランジンの Br値に対応する展開距離の相対的な放射能強 度を次表に示す。なお対限試験においてはジメ

ナルスルホキシド100 166 を

	アラキリ酸	HETE
対黑試験	294	3.40
実施例 1 の化合物	3 6 3	3 1 3

HETE:

1 2 Lーヒトロキシー 5,8 テトラエン酸

HHT:

12 しーヒドロキシー 5.8 とリエン雑

> 出额人 石 川 代職人 炸雞土木 ;

> > - 20 -

→ 19 →

第1頁の続き

砲発 明 者 伊藤茂

- 流山市向小金新題77の17

似分元明 者高嶋芳美

昭島市朝日町4丁目13の11

@発 明 者 小林正彦

国分季市日吉町3丁回28の7